

# Europäisches Patentamt **European Patent Office** Office européen des brevets



1) Veröffentlichungsnummer: 0 417 581 A2

## EUROPÄISCHE PATENTANMELDUNG

Anmeldenummer: 90116817.9

2 Anmeldetag: 01.09.90

(5) Int. Ci.5: C08G 18/10, C08L 75/04, //(C08L75/04,69:00,33:06)

Priorität: 15.09.89 DE 3930838

Veröffentlichungstag der Anmeldung: 20.03.91 Patentblatt 91/12

(84) Benannte Vertragsstaaten: BE DE FR GB IT NL

1 Anmelder: BAYER AG

W-5090 Leverkusen 1 Bayerwerk(DE)

Erfinder: Heidingsfeld, Herbert D.I.

Von Hasewinkelweg 8 W-5020 Frechen 4(DE)

Erfinder: Meister, Willi, Dr.

Bahnhofstrasse 76

W-4047 Dormagen 1(DE)

Erfinder: Winkler, Jürgen D.I.

**Burscheider Strasse 196** W-5090 Leverkusen 3(DE)

Verfahren zur Herstellung von TPU-enthaltenden Chemiewerkstoffen.

TPU-haltige Chemiewerkstoffe werden hergestellt, indem man das TPU in einem Extruder aufschmilzt - und gegebenfalls unter Zusatz von weiteren Polymeren, Verstärkungs-oder Füllstoffen - homogenisiert und zu der im Extruder befindlichen Masse Isocyanat zusetzt.

#### VERFAHREN ZUR HERSTELLUNG VON TPU-ENTHALTENDEN CHEMIEWERKSTOFFEN

Die Erfindung betrifft ein neues Verfahren zur Herstellung von Chemiewerkstoffen, die thermoplastische Polyurethane (TPU) enthalten. Aus US-A-3 214 411 ist bekannt, die Ausgangsverbindungen für TPU, insbesondere Isocyanate, Kettenverlängerer und Polyole aus einem Mischer auf ein Band zu geben unter Bildung eines Polyurethans. Das erhaltene Polyurethan wird anschließend zerkleinert und in Extrudem unter Erhalt körniger Granulate nachhomogenisiert. Dieses Verfahren ist unter dem Begriff "Refinern" bekannt.

Es ist weiterhin bekannt, vorgeformtes TPU zusammen mit weiteren Komponenten wie Glasfasern, Polycarbonaten oder anderen Polymeren wie z.B. ABS in einem Extruder miteinander zu mischen und die erhaltenen Stränge anschließend zu granulieren.

Aus der DE-A 2 854 406 ist weiterhin ein Verfahren zur Herstellung eines thermoplastischen Chemiewerkstoffes bekannt, bei dem man faserartige Verstärkungsmittel und polare Polymerisate vor oder während der Herstellung eines thermoplastischen Polyurethans in einer Zweiwellen-Schneckenmaschine den polyurethanbildenden Komponenten zusetzt. Nachteilig an dem bekannten Verfahren zur Compoundierung bzw. zum Refinem ist, daß die thermoplastischen Polyurethanelastomere bedingt durch hohe Friktion und hohe Temperaturbelastung geschädigt werden. Diese Schädigung führt zur Herabsetzung der Zugfestigkeit, der Schlagzähigkeit bei tiefen Temperaturen und der Viskosität. Teilkristalline Produkte verlieren ihre Kristallinität, was zu niedrigeren Verfestigungsgeschwindigkeiten führt. Die Schädigung durch Friktion ist proportional der Viskosität der Ausgangsware, wobei der Abbaugrad nicht hinreichend kontrollierbar ist.

Der Erfindung lag die Aufgabe zugrunde, ein verbessertes Verfahren zur Herstellung von Chemiewerkstoffen, die thermoplastische Polyurethane enthalten, zur Verfügung zu stellen. Insbesondere lag der Erfindung die Aufgabe zugrunde, die Compoundierung bzw. das Refinern zu verbessern.

Gegenstand der Erfindung ist ein Verfahren zur Herstellung von Chemiewerkstoffen, die thermoplastische Polyurethane (TPU) und gegebenenfalls weitere Komponenten enthalten, wobei das TPU in einem Extruder aufgeschmolzen und homogenisiert wird, dadurch gekennzeichnet, daß der im Extruder befindlichen Masse ein Isocyanat zugesetzt wird.

In einer bevorzugten Ausführungsform weist das TPU in dem Zustand, in dem es in den Extruder gegeben wird, eine Kennzahl kleiner als 1, vorzugsweise von 0,9 bis 0,95, auf. Unter der Kennzahl wird das Verhältnis von NCO-Gruppen zu NCO-reaktiven Gruppen bei der Bildung des entsprechenden TPU verstanden.

In einer weiteren bevorzugten Ausführungsform wird in den Extruder soviel Isocyanat zugegeben, daß die Kennzahl auf einen Wert von 1,0 bis 1,05 angehoben wird.

Die thermoplastischen Polyurethane sind an sich bekannt und werden nach Verfahren des Standes der Technik hergestellt. Sie sind im allgemeinen aus langkettigen Polyolen vom Molekulargewicht 400 bis 10.000, Diisocyanaten und Kettenverlängerungsmitteln (vorzugsweise kurzkettigen Polyolen) vom Molekulargewicht bis zu 400 aufgebaut, wobei das NCO/OH-Verhältnis in der Regel bei 0,95 bis 1,10 liegt.

Als im wesentlichen lineare Polyole mit Molekulargewichten zwischen 400 und 10.000, bevorzugt zwischen 800 und 6.000, kommen erfindungsgemäß praktisch alle an sich bekannten, vorzugsweise 2, gegebenenfalls - in untergeordneten Mengen - auch 3, zerewitinoffaktive Gruppen (im wesentlichen Hydroxylgruppen) enthaltenden Polyester, Polylactone, Polyäther, Polythioäther, Polyesteramide, Polycarbonate, Polyacetale, Vinylpolymere wie z.B. Polybutadiendiole, bereits Urethan- oder Harnstoffgruppen enthaltende Polyhydroxylverbindungen, gegebenenfalls modifizierte natürliche Polyole sowie auch andere zerewitinoffaktive Gruppen wie Amino-, Carboxyl- oder Thiolgruppen enthaltende Verbindungen in Betracht. Diese Verbindungen entsprechen dem Stand der Technik und werden z.B. in den DE-Offenlegungsschriften 23 02 564, 24 23 764 und 25 49 372 (US-Patent 3 963 579) und 24 02 840 (US-Patent 3 984 607) sowie der DE-AS 24 57 387 (US-Patent 4 035 213) eingehend beschrieben. Erfindungsgemäß bevorzugt sind hyxdroxylgruppenhaltige Polyester aus Glykolen bzw. Adipinsäure, Phthal-und/oder Terephthalsäure sowie deren Hydrierungsprodukten, Hydroxylpolycarbonate, Polycaprolactame, Polyethylnoxid, Polypropylenoxid, Polytetrahydrofuran und Mischpolyäther aus Äthylenoxid und Propylenoxid.

Erfindungsgemäß zu verwendende Diisocyanate sind die an sich bekannten aliphatischen, cycloaliphatischen, aromatischen, araliphatischen und heterocyclischen Diisocyanate des Standes der Technik, wie sie z.B. in den bereits genannten DE-Offenlegungsschriften 23 02 564, 24 23 764, 25 49 372, 24 02 840 und 24 57 387 beschrieben sind. Erfindungsgemäß bevorzugte Diisocyanate sind gegebenenfalls durch Methylgruppen substituiertes Hexamethylendiisocyanat, Isophorondiisocyanat und 4,4´-Diisocyanatodiphenylmethan.

Die genannten Diisocyanate können gegebenenfalls zusammen mit bis zu ca. 15 Mol.-% (bezogen auf Diisocyanat) eines höherfunktionellen Polyisocyanats eingesetzt werden; die Menge des höherfunktionellen

Polyisocyanats muß jedoch so begrenzt werden, daß ein noch schmelzbares bzw. thermoplastisches Produkt erhalten wird.

Eine größere Menge an höherfunktionellen Isocyanaten muß im allgemeinen durch die Mitverwendung von im Durchschnitt weniger als difunktionellen Hydroxyl- bzw. Aminoverbindungen (bzw. auch von Monoisocyanaten) ausgeglichen werden, so daß eine zu weit gehende chemische Vernetzung des Produktes vermieden wird. Es ist aber selbstverständlich auch möglich, die Reaktion so zu führen, daß eine nachträgliche chemische Vernetzung des Elastomeren während der Lagerung eintritt (z.B. durch Verwendung eines Überschusses an NCO-Gruppen enthaltenden Verbindungen). Beispiele für höherfunkktionelle Isocyanate und monofunktionelle Verbindungen sind ebenfalls dem oben zitierten Stand der Technik zu entnehmen. Beispielsweise seien Monoamine wie Butyl- und Dibutylamin, Octylamin, Stearylamin, Nethylstearylamin, Pyrrolidin, Piperidin und Cyclohexalamin sowie Monoalkohole wie Butanol, 1-Äthylhexanol, Octanol, Dodecanol, Amylalkohole, Cyclohexanol und Äthylenglykolmonoäthyläther erwähnt.

Auch die erfindungsgemäß einzusetzenden Kettenverlängerungsmittel sind an sich bekannt und z.B. in den DE-Offenlegungsschriften 23 02 564, 23 23 764, 25 49 372, 24 02 799, 24 02 840 und 24 57 387 beschrieben. Es sind dies niedermolekulare Polyalkohole (vorzugsweise Glykole), Polyamine, Hydrazine und Hydrazide. Auch Aminoalkohole wie Äthanolamin, Diäthanolamin, N-Methyldiäthanolamin, Triäthanolamin und 3-Aminopropanol kommen erfindungsgemäß in Frage. Bevorzugte Kettenverlängerungsmittel sind Äthylenglykol, Di- und Triäthylenglykol, 1,2-Propandiol, 1,3- und 1,4-Butandiol, 1,6-Hexandiol, 2-Äthylhexandiol-(1,3), 2,2-Dimethylpropandiol, 1,4-Bishydroxy-methylcyclohexan und Hydrochinondihydroxy-äthyläther. Besonders bevorzugt sind Hydrochinondi-β-hydroxyäthyläther, 1,4-Butandiol und 1,6-Hexandiol.

In einer besonders bevorzugten Ausführungsform wird das thermoplastische Polyurethan in einem Extruder mit Verstärkungsstoffen, insbesondere faserartigen Verstärkern, geblendet.

Als faserartige Verstärker sind anorganische Fasern den organischen Fasern vorzuziehen, weil der Verstärkungseffekt größer ist. Außerdem ist die Wärmestandfestigkeit der anorganischen Fasern günstiger. Bevorzugte anorganische Fasern für die vorliegende Erfindung sind insbesondere beschlichtete Glasfasern mit einer Stärke von 8 bis 30 µm, insbesondere 10 bis 18 µm, sowie mit einer Länge von 0,3 mm bis etwa 100 mm, insbesondere von 1 bis 10 mm, die nach dem Stand der Technik hergestellt werden.

Die Glasfaserschlichten bestehen im wesentlichen aus zwei Komponenten: einer filmbildenden Komponente (im allgemeinen Polyvinylacetat, Polyester, Polyurethane oder Epoxidharze) und als Haftvermittler im allgemeinen einer siliziumorganischen Verbindung. Im Falle der erfindungsgemäß bevorzugten Schlichtemittel auf Polyurethanbasis sollte mindestens ein Aminogruppen enthaltender Haftvermittler anwesend sein. Daneben können die Glasfaserschlichten gegebenenfalls auch an sich bekannte Antistatika und Gleitmittel enthalten.

In einer weiteren bevorzugten Ausführungsform können zusätzlich oder anstelle der Verstärkungsstoffe an sich bekannte Polymere unter Bildung eines Blends in den Extruder gegeben werden. Besonders bevorzugte derartige Polymere sind Polycarbonate und Acrylnitrilbutadienstyrolterpolymere, insbesondere ABS. Besonders bevorzugte derartige Polymere sind ABS und Polycarbonat.

Geeignete Extruder sind an sich bekannt und werden z.B in den DE-Patentschriften 813 154, 862 668 und 940 109, in US-PS 3 233 025, US-PS 3 642 694, DE-OS 24 47 368, DE-OS 26 10 980 sowie insbesondere DE-AS 2 302 564 und DE-OS 25 49 372 (U-PS 3 963 679) beschrieben.

Die Verweilzeiten der Schmelze in der Schneckenmaschine betragen in der Regel 0,3 bis 30 Minuten, bevorzugt 0,5 bis 4 Minuten. Die Temperatur des Schneckengehäuses liegt zwischen etwa 60 und 300°C (ca. 80 bis 280°C in der Eingangszone; ca. 100 bis 300°C in der Mitte des Extruders und ca. 60 bis 250°C in der Austragszone). Die aus dem Extruder austretende Schmelze wird nach an sich bekannten Verfahren abgeschreckt und zerkleinert. Die Verfahrensprodukte können auf die übliche Weise thermoplastisch verarbeitet werden.

Wenn nicht anders vermerkt, sind in den Beispielen Mengenangaben als Gewichtsteile bzw. Gewichtsprozente zu verstehen. In Beispiel 1 wird eine Zweiwellenschneckenknetpresse des Typs ZSK 53 V der Firma Werner & Pfleiderer, Stuttgart, mit selbstreinigendem Wellenbesatz verwendet.

Die Länge des Verfahrensanteils entspricht etwa dem 42-fachen Wellendurchmesser. Für alle Beispiele wird der gleiche Wellenbsatz mit einem Knetelementanteil von ca. 20 % verwendet. Der Verfahrensanteil besteht aus 12 Gehäusen, wobei das erste mit einem Einspeisetrichter für den Kautschuk und die Faser versehen ist. Funktion und Wirkungsweise der Schneckenmaschine, von Knet- und Förderelementen des Wellenbesatzes usw. sind in den Firmenschriften von Werner & Pfleiderer bzw. in der DE-OS 2 302 564 (US-PS 3 963 679) ausführlich beschrieben.

Die in den Beispielen verwendete Faser ist eine handelsübliche Glasfaser mit einem Durchmesser von 12 µm und 6 mm Länge, die gemäß Beispiel 1 von DE-AS 24 26 657 beschlichtet ist.

Die erfindungsgemäß erhaltenen Werkstoffe sind besonders geeignet für Karosserieaußenteile.

### Beispiele

In den folgenden Beispielen wurden folgende Substanzen verwendet:

PU 1 = Polyesterurethanelastomer auf Basis

5 Polybutandioladipat

Hexandiol

**Butandiol** 

Diphenylmethandiisocyanat

PC 1 = Makrolon CD 2000

10 Acrylglas Typ V 920 Röhm & Haas

Isocyanat = Diphenylmethandiisocyanat

PU 2 = Polyesterurethanelastomer auf Basis

Polybutandiol-diäthylenglycol-adipat

**Butandiol** 

15 Biphenylmethandiisocyanat

PU 3 = Polyurethan auf Basis

Polyäthercarbonat

**Butandiol** 

Diphenylmethandiisocyanat

20 PU 4 = Polyesterurethanelastomer auf Basis

Polybutandioladipat

Hexandiol

Butandiol

Diphenylmethandiisocyanat

25 Glasfaser φ 11 μ

Länge 4,5 mm

PU geschlichtet

Additive Antioxidantien

Hydrolyseschutz

30

#### Beispiel 1

Das Polyurethan PU-1 und das Polycarbonat PC-1 wurden in der aus Tabelle 1 ersichtlichen Menge mit der Angabe der dort angegebenen Zusatzstoffe unter folgenden Bedingungen gemischt.

#### Verfahrensbeschreibung zu Tabelle I

In einem Trommelmischer werden die drei Polymerkomponenten PU 1, PC 1 und Acrylglas im angegebenen Verhältnis gemischt. Mit dieser Mischung wird eine dem Zweiwellenextruder über Gehäuse 1 vorgeschaltete Dosierbandwaage beschickt.

Über zwei weitere Differenzialdosierwaagen werden das Isocyanat und das Oxidationsschutzmittel dem Extruder in Gehäuse 4 zugeführt.

Die offenen Gehäuse sind mit N2 überlagert.

Die einzelnen Komponenten werden im Extruder homogenisiert bei 220-250°C und voller Maschinendrehzahl, bei einem Gesamtdurchsatz von 100 -150 kg/h.

Die abgezogenen Stränge werden mittels Kühlwasser auf ca. 60°C abgekühlt und granuliert.

Vor der Verarbeitung des fertigen Compounds muß dieser 1 Stunde bei 110°C getrocknet werden.

Aus Tabelle 1 folgt, daß durch den Zusatz eines Isocyanates eine deutliche Verbesserung der Schlagzähigkeit zu erreichen ist

55

Tabelle 1

	TPU-PC Compound .								
5	PV-1	PC-1	Anti-Oxidat Irg. 1010	Acrylglas V 920	Isocyanat	Zugfestigkeit	E-Modul	MVI 220 ° C	Schlagzähigkeit - 25° C
	Ti.	TI.	TI.	TI.	Tl.	MPa .	MPa	g / 10 m	kj/m²
10	50:11 50:11 50:11 50:11 50:11	61 61 61 61 61	0,1 0,1 0,1 0,1 0,1	1,5 1,5 1,5 1,5 1,5	0,5 1 1,5 2	43,8 51,1 51,8 53,4 58,6	1340 1385 1378 1427 1439	77,8 73,3 51,9 42,8 41,6	12,6 21,8 39 52,9 ohne Bruch

75

20

### Beispiel 2

Die thermoplastischen Polyurethane PU-2 und PU-3 wurden granuliert mit bzw. ohne Zusatz eines Isocyanates. Aus Tabelle 2 erfolgt die entsprechende Änderung der Lösungsviskosität.

Tabelle 2

25

30

35

	Lösungsviskosität 20 % Dimethylformamit bei 25°C (mPa	
	N	Т
PU-2 + 1 % Diphenylmethandiisocyanat = MDI	900	7200
PU-2 ohne MDI	700	1500
Ausgangsware	2500	8800
PU-3 + 1,5 % MDI	1500	18000
PU-3 ohne MDI	1100	1250

40

### Beispiel 3

In der aus Tabelle 3 ersichtlichen Menge wurde das thermoplastische Polyurethan PU-4 mit Additiven und Glasfasern versetzt und im Extruder unter Verwendung von MDI bzw. ohne Verwendung von MDI aufgeschmolzen. Aus Tabelle 3 erfolgt die Verbesserung der Schlagzähigkeit bei Verwendung von MDI.

50

45

#### EP 0 417 581 A2

#### Tabelle 3

	RTPU	mit 20 %	Glasgehalt					
5	PU-4	Additiv	Glasfaser	MDI	Zugfestigkeit MPa	Grenzbiegespannung MPa	E-Modul MPa	Schlagzähigkeit - 25°C kj/m²
	80 80	2,2 2,2	21 21	1,8 ohne	70-80 50-60	70-80 65-75	2200 2000	50-60 17-23

#### 10

#### Ansprüche

15

- 1. Verfahren zur Herstellung von Chemiewerkstoffen, die thermoplastische Polyurethane (TPU) und gegebenenfalls weitere Komponenten enthalten, wobei das TPU in einem Extruder aufgeschmolzen und homogenisiert wird, dadurch gekennzeichnet, daß der im Extruder befindlichen Masse ein Isocyanat zugesetzt wird.
- 2. Verfahren nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß das in den Extruder gegebene thermoplastion sche Polyurethan eine Kennzahl kleiner als 1 aufweist.
  - 3. Verfahren nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß das in den Extruder gegebene thermoplastische Polyurethan eine Kennzahl von 0,90 bis 0,95 aufweist.
  - 4. Verfahren nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß durch die Isocyanatzugabe in den Extruder die Kennzahl des thermoplastischen Polyurethans auf 1,00 bis 1,05 angehoben wird.
- 5. Verfahren nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß das zugegebene Isocyanat Hexamethylendiisocyanat und/oder 4,4 -Diisocyanatodiphenylmethan ist.
  - 6. Verfahren nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß in den Extruder als weitere Komponente ein mit dem Polyurethan verträgliches Thermoplast, insbesondere ein Polycarbonat, ABS oder Polyamid gegeben wird.
- 7. Verfahren nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß zu dem thermoplastischen Polyurethan in den Extruder ein Verstärkungsstoff, insbesondere eine anorganische Faser, gegeben wird.
  - 8. Verwendung der nach wenigstens einem der vorhergehenden Ansprüche erhaltenen Chemiewerkstoffe für Karosserieaußenteile.

35

40

45

50



Europäisches Patentamt

European Patent Office

Office européen des brevets



(1) Veröffentlichungsnummer: 0 417 581 A3

(12)

## EUROPÄISCHE PATENTANMELDUNG

21) Anmeldenummer: 90116817.9

2 Anmeldetag: 01.09.90

(a) Int. Cl.<sup>5</sup>: **C08G 18/10**, C08L 75/04, (C08L75/04,69:00,33:06)

Priorität: 15.09.89 DE 3930838

Veröffentlichungstag der Anmeldung: 20.03.91 Patentblatt 91/12

Benannte Vertragsstaaten:
BE DE FR GB IT NL

Veröffentlichungstag des später veröffentlichten Recherchenberichts: 03.07.91 Patentblatt 91/27 Anmelder: BAYER AG

W-5090 Leverkusen 1 Bayerwerk(DE)

© Erfinder: Heidingsfeld, Herbert D.I.
Von Hasewinkelweg 8
W-5020 Frechen 4(DE)
Erfinder: Meister, Willi, Dr.
Bahnhofstrasse 76
W-4047 Dormagen 1(DE)
Erfinder: Winkler, Jürgen D.I.
Burscheider Strasse 196

W-5090 Leverkusen 3(DE)

Werfahren zur Herstellung von TPU-enthaltenden Chemiewerkstoffen.

TPU-haltige Chemiewerkstoffe werden hergestellt, indem man das TPU in einem Extruder aufschmilzt - und gegebenfalls unter Zusatz von weiteren Polymeren, Verstärkungs-oder Füllstoffen - homogenisiert und zu der im Extruder befindlichen Masse Isocyanat zusetzt.



## **EUROPÄISCHER** RECHERCHENBERICHT

Nummer der Anmêldung

EP 90 11 6817

	EINSCHLAG	IGE DOKUMENTE				
Categorie	Kennzeichnung des Dokume der maß	nts mit Angabe, soweit erforderlich, geblichen Telle	Betrifft Anspruch	KLASSIFIKATION DER ANMELDUNG (Int. CI.5)		
Х	EP-A-0 041 347 (UKIMA 0 * Ansprüche 1-5; Seite 4, Ze Seite 7, Zeile 17 - Seite 8, 2	eilen 7-24; Seite 5, Zeilen 9-23;	1-6	C 08 G 18/10 C 08 L 75/04 // (C 08 L 75/04 C 08 L		
x	EP-A-0 012 414 (BAYER) * Ansprüche 1,2,4; Seite 3, 2 19, Zeile 15 - Seite 20, Zeile	Zeile 11 - Seite 4, Zeile 28; Seite e 13; Beispiel 1 *	1-7	69:00 C 08 L 33:06 )		
Α	FR-A-1 173 178 (DU PON * Zusammenfassung Punkte Absätze 2,3 *	T)  A,B6; Seite 4, rechte Spalte,	1			
				RECHERCHIERTE SACHGEBIETE (Int. Cl.5)		
				C 08 G C 08 L		
	,					
	er vorllegende Recherchenbericht wu	rde für alle Patentansprüshe erstellt				
De			1	Priifor		
	Recherchenort	Abschlußdatum der Recherche		Prüfer VAN PUYMBROECK M.A.		

KATEGORIE DER GENANNTEN DOKUMENTE

- X: von besonderer Bedeutung allein betrachtet Y: von besonderer Bedeutung in Verbindung mit einer anderen Veröffentlichung derselben Kategorie
- A: technologischer Hintergrund
- O: nichtschriftliche Offenbarung
- P: Zwischenliteratur T: der Erfindung zugrunde liegende Theorien oder Grundsätze
- E: älteres Patentdokument, das jedoch erst am oder nach dem Anmeldedatum veröffentlicht worden ist
   D: in der Anmeldung angeführtes Dokument
   L: aus anderen Gründen angeführtes Dokument

- &: Mitglied der gleichen Patentfamilie. übereinstimmendes Dokument